

DEUTSCHLAND



DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT

® BUNDESREPUBLIK ® Offenlegungsschrift

® DE 197 28 337 A 1

(21) Aktenzeichen: 197 28 337.3 ② Anmeldetag: 3. 7.97

(4) Offenlegungstag:

(f) Int. Cl.6: A 61 F 2/04 A 61 M 29/00 A 61 J 3/00

(7) Anmelder:

Institut für Mikrotechnik Mainz GmbH, 55129 Mainz.

(N) Vertreter:

Fuchs, Mehler, Weiß, 65189 Wiesbaden

(2) Erfinder:

7. 1.99

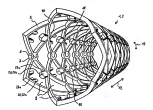
Ehrfeld, Wolfgang, Prof. Dr., 55124 Mainz, DE; Schmidt, Martin, Dr., 14193 Berlin, DE; Schulz, Christoph, Dr., 55128 Mainz, DE; Feiertag, Gregor, 80637 München, DE

Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht ften:

u ziehende Druckschriff	
DE	33 36 615 A1
DE	296 08 037 U1
ΑT	3 67 292
US	56 18 299
US	55 56 413
US	54 41 515
US	53 44 426
US	39 44 064
EP	07 58 541 A1
wo	96 14 028 A1
wo	96 02 211 A1

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

- (A) Implantierbare Gefäßstütze
 - Es wird eine Gefäßstütze (1) beschrieben, die biologisch abbaubar ist und auf unterschiedliche Durchmesser einstellbar ist, wobei die Gefäßstütze (1) im aufgeweiteten Zustand stabilisiert ist. Die Gefäßstütze (1) weist eine rohrförmige Struktur mit einer netzartigen Struktur (3) mit Maschen (8) auf, die bei Dehnung in Umfangsrichtung (13) gleichzeitig in axialer Richtung (12) stauchbar sind. Mindestens eine in axiale Richtung (12) und/oder mindestens in Umfangsrichtung (13) angeordnete Reihe (17a-g, 18a-k) von Maschen (8) weisen selbsthemmende Rastelemente auf, die bei Formveränderungen der Maschen (8) zusammenwirken. Die Rastelemente (20) können ein Steckelement (21a,b) und ein Aufnahmeelement (22a,b) umfassen.



Die Erfindung betrifft eine implantierbare Gefäßstütze mit einer rohrförmigen Struktur, die in Umfangsrichtung dehnbar ist und biologisch abbaubares Material aufweist.

Implanierbare Geffästüttzen, sogenanne Stents, werden bei medzinischen Amwendungen dafte ingesetzt, den Blutoder Flüssigkeitstransport in Geffäsen aufrechtzuschalten.
Dies gilt imsbezordere bei der Behandlunge von Stenosen durch Ballooffilantion, bei denen durch den Einsatz von 10 Stenst die Restense-Raten beträchlich reduziert werden können. Stents werden in diesem Fall üblicherweise übereinen Ballon appliziert, d. h. bei der Applikation in einem komprimierten Zustand in das Geffä vorgebracht und dann im Hille des Balloos saugedehn. Bei Einfermung des Ball13 lons soll die Geffästütze möglichst den ausgedehnten Zustand beibehalten.

Bei bestimmten Anwendungen im Bereich der Kinderchiturgie werden darüber hinaus Gefäßstützen benötigt, die über die Aufrechterhaltung eines bestimmten Volumenflusoses hinaus auch die einmalige Einstellung bestimmter Durchfüßraten erlauben, d. h. Ventilfunktionen mit übernehmen können.

In der WO 95/29728 wird eine aus gestricktem Fasermaterial bergestellte Gefäßstütze beschrieben. Die netzartige 25 Struktur wird mittels eines Katheters gedehnt, wobei die Netzmaschen sowohl in axialer als auch in Umfangsrichtung gedehnt werden. Es sind keine Mittel vorgeseben, die Gefäßstütze in sedehnten Zustand zu stabilisieren.

Diese Gellästütze ist länger als die bisher verwendeten 20 stens, woduch ein mehrfaches lishningen klürzere Stens ungangen werden soll. Um ein gleichförmiges Aufweiten zu vermeiden, wird nicht ein am aufpumphaern Ehle levellingester Kätheter vorgeschlagen, sondern ein mehrfaches Anweine eines herkömmlichen aufpumphaern Katheters. Der 35 kent mit dieser netzurtigen Struktur wird aus einem bischompatiblen und korrosionsbeständigen Material wie finatal gefertigt. Der Durchmesser kann 2–15 mm und die Länge 10–30 m betragen. In der WO 5597293 wird auch eine Gefäßstütze mit einer sich selbst aufweitenden Struktur er- 40 wihn.

In der US 5,411,551 wird ein Stent aus einer zusammengerollten Metallfolie beschrieben. Die Gefäßstütze wird in das Gefäß im zusammengerollten Zustand eingebracht und kann sich aufgrund der Federkraft aufweiten und somit an die Innenwand des Gefäßes anlegen. Eine Anpassung an unregelmäßige Oberfäßend ist incht möglich.

In der WO 94/13/68 wird ein röhrenförmiger, anfweitherer Stent beschrieben, in dessen Stukter Fölken eingewöhen sind, die einen Wirkstoff abgeben können. Als Material der So-Gefäßeititze werden u. B. Edelsahl, Thank, Gold, Than, Wolfram und Platin sowie Polymere genannt. Be werden Materialien mit plassischen Bigenechten beschrieben, die aufgrund der wihrend der Aufweitung erfolgten Verformung im aufgeweitene Zustand verbreiben. Auch der Einsatz vom Material mit elastischen Bigenechnähen wird erwähnt, webei den Friscung des Stenst im aufgeweiten witer. Als Material für die den Wirkstoff Inspenden Fäkten weiter. Als Material für die den Wirkstoff Inspenden Fäkten weiter. Als Material für die den Wirkstoff Inspenden Fäkten weiter. Als Material für die den Wirkstoff Inspenden Fäkten weiter. Als Material für die den Wirkstoff Inspenden Fäkten weiter. Mit Meren weiter den Wirkstoff Inspenden Fäkten weiter. Als Material für die den Wirkstoff Inspenden Fäkten weiter. Als Material für die den Wirkstoff Inspenden Fäkten weiter. Als Material für die den Wirkstoff Inspenden Fäkten weiter. Als Material für die den Wirkstoff Inspenden Fäkten weiter. Als Material für die den Wirkstoff Inspenden Fäkten weiter. Als Material für die den Wirkstoff Inspenden Fäkten weiter. Als Material für die den Wirkstoff Inspenden Fäkten weiter. Als Material für die den Wirkstoff Inspenden Fäkten weiter. Als Material für die den Wirkstoff Inspenden Fäkten weiter. Als Material für die den Wirkstoff Inspenden Fäkten weiter. Als Material den Wirkstoff Inspenden Fäkten weiter. Als Material für die den Wirkstoff Inspenden Fäkten weiter. Als Material für die den Wirkstoff Inspenden Fäkten weiter. Als Material den Wirkstoff Inspenden Fäkten weiter. Als Wirkstoff Inspenden Wirkstoff Inspenden Fäkten weiter. Als Wirkstoff Inspenden Wirkstof

Zur Fixierung von Gefäßstützen wird in der IP 497 620 vorgeschlagen, an der Oberfläche der Gefäßstütze eine Vielstahl mikromechanischer Widerhaken vorzusehen, die beim 68 Aufweiten der Gefäßstütze in das Gewebe eindringen und somit die Gefäßstütze an dieser Stelle fücieren. Ein nachträgliches Entfernen der Gefäßstütze ist unweigerlich mit Verliches Entfernen der Gefäßstütze ist unweigerlich mit Ver-

letzungen des Gefäßes verbunden.

In der DE 42 22 380 A1 wird ein aufweitbarer, länglicher Hohlkörper beschrieben, der mit einem einen Wirkstoff enthaltenden Überzug versehen ist. Der Überzug ist dehnbar 5 und abbaubar

Metallische Stents haben den grundstätzlich den Nachtall, daß Fremtklörer implantiet werden missen, deren Explantation, wie z. B. bei späteren Komplikationen, einen chirurgischen Eingriff erfordert, der in den meisten Fillen mit ertemen Risiken verbunden, oft aber auch unmöglich ist Eine zeitlich begrenzte Getäßstützenapplikation ist micht möglich, Metallische Stents haben weiterfuh den Nachteil, daß eine therapieumterstützende, lokale Metikamentenapplikation nicht möglich ist.

Es wurden daher Gefäßstützen entwickelt, die aus biologisch abbaubarem Material bestehen.

Aus der US 5,443,458 ist eine Gelüßstütze in Form einer Röhre bekannt, die im zusammegneröltum Zustand in das Gefläß eingebracht wird. Im aufgeweiteten Zustand greifente an der Außenseiten über die Längskante verfeilt angezeitente Häken in entsprechende Aussehmungen des überlappenden Rohratschnitts, wodurch der aufgeweiter Zustand der Gefläßtütze fixiert wird. Nacheilig ist, daß nur ein vorgegebener Durchmesser einstellbar ist.

Diese Geräßenttze besteht aus mehreren Lagen aus biologisch abbaubseren Material. Die erste Lage werdelt dem Stent Festigkeit, während die zweite Lage einen Wirtstoff einsetzt. Als Material der die Stuttuu nutenstützenden Lage werden Poly-Lastid um Poly-Glyoolsäure sowie Polytoste und Poly-Lipolsäure sowie Polytoste und Stendeste und Poly-Dy-Di-Lastid um De Poly-Caprolated zweiten Lage werden Poly-Di-Lastid um Poly-Caprolatem erwähnt. Die miteinander werbundenen Lagen werden durch Sanzen oder Lasse-Schneiden auf die entsprechende Größe Sanzen oder Lasse-Schneiden auf die entsprechende Größe

geschnitten.

In der WO 93/06/792 wird ein biologisch abbaubarer Stent beschrieben, der Wirkstoff enthaltende Materialien mit unterschiedlicher Abbaunste enthält, um eine kontroller Freisetzung der Wirkstoffe zu ermöglichen. Die Ger

Freisetzung der Wirkstoffe zu ermöglichen. Die Ger

Freisetzung der Wirkstoffe zu ermöglichen Die Ger

Freisetzung der Wirkstoffe zu ermöglichen Schlitz verschenen Zy

Finder, der auf seiner Oberfliche Ausenhumagen

und queverlaufende Fasern aufweist, die so gespannt sind,

da is den Zy

Freise aufweine Juden der

a. a. Poly-Lacid vorgeschligen. Die Fasern werden mit be
kannten Techniken, wie Schmedzen und Spinnen, hete
kannten Techniken, wie Schmedzen und Spinnen, hete

stellt. Die bisher bekannten Lösungen zur Nutzung biologisch abbaubarer Materialien bei der Fertigung von Gefäßstützen haben generell den Nachteil, daß durch die elastischen Eigenschaften dieser Materialien eine bleibende, plastische Verformung vom komprimierten Zustand in den aufgedehnten Zustand ausgeschlossen ist. Eine ortsstabile, schonende, an das umgebende Gewebe angepaßte Applikation, ist bei diesen Stents nicht möglich. Auch der Ansatz, plastische Verformungen durch spiralförmig aufgerollte Gefäßstrukturen mit unstrukturierten Wänden zu ersetzen, bei denen der aufgedehnte Zustand durch selbsthemmende Strukturen stabilisiert wird, wie dies in der US 5,443,458 beschrieben wird, ist ebensowenig praktikabel, da dieser Stent nur in einem vorgegebenen Durchmesser fixiert werden kann und sich dadurch nicht an die unregelmäßig geformte Oberfläche des umgebenden Gewebes anpassen kann und somit ebenfalls nicht schonend und gleichzeitig ortsstabil implantiert werden kann. Allen bekannten Gefäßstützen aus biologisch abbaubaren Materialien ist gemeinsam, daß die Auflösung unspezifisch erfolgt und somit nicht sichergestellt werden kann, zu welchem Zeitpunkt mit welcher Auflösungsgröße sich Teile der Stents lösen, in die Blutbahn geraten und so zu nicht kontrollbierbaren thromboembolischen Komplikationen führen

Alle bisher vorgeschlagenen Lösungen für die Konstruktion von Stents sehen keine Möglichkeit zur Regulierung des Durchflusses vor.

Aufgabe der Erfindung ist daher eine Gefäßstütze, die biologisch abbaubar ist und auf unterschiedliche Durchmesseninstellbar ist, wobei die Gefäßstütze im aufgeweiteten Zustand stabilisiert sein soll.

Diese Aufgabe wird mit einer Gefäßstütze gemäß den 10 Merkmalen des Patentanspruchs 1 gelöst. Vorteilhafte Ausgestaltungen sind Gegenstand der Unteransprüche.

Die rohrfemige Struktur der implantierbusen Gefäßstitte wird durch ein entzertige Struktur mit Maschen gebildet, die bei Dehmung in Umfangsrichtung gleichzeitig in stadler Richtung gassechber sind. Mitolestens ein in A. nilund/oder mindestens eine in Umfangsrichtung angeordnete Reibe von Maschen weist selbsthemmende Rasselemente auf, die bei Formveränderungen der Maschen zusammenwirken.

Die Gefüßstütze wird im komprimierten Zustand bergsseitlt und in die Gefüß eingeführt. Beim Auffehnen durch einen Bällonkatheter wird der Stent in radiale Richtung aufgedehnt und gleichterig in longstünden Bichtung komprimiert. Dakurch unterliegen die Maschen einer Perurwerinzehrung, die darin besteht, daß jede einzehe Masche in axider Richtung gestaucht und in Umfangsrichtung gedehnt wird. Aufgrund dieser Formwerinferung werden die in den Maschen angeordneten selbsthemmenden Rastelemente in hier Lage verändert und können in der Weise zusammenwirtem, daß im aufgedehnen Zustand die Form der Gefüßstütze sablikister und Kirten in der Weise zusammen-

Die Loslösung der Fixierung der Stentstruktur von dem verwendeten Material und die Verlagerung auf spezielle Rastelemente, ermöglicht den Einsatz unterschiedlicher abbaubarer Materialien für die Herstellung der Netzstruktur.

Netzmaschen haben den Vorteil, daß die rohrförmige kruikur aus wiederkenhenden Elementen aufgebaut werden kunn, wobei jede einzelne Masche mit eigenen Rastelementen versehen werden kunn. Es besteht daubret die Möglichleit, die Rastelemente in jeder einzelnen Masche anzubrische der gestelle Verteilung von Rastelementen über die gesamte Netzstruktur vorzunehmen, um auf diese Art und Weise auch die elastischen Eigenschaften der gesamten Gefüßstitze beeinflussen zu können. Maschen ohne 48 rastelementen sich mas afgeweitene Zustand je nach Art des verwendeten Materials flexibler und können sich auf diese verwendeten Materials flexibler und können sich auf diese Art und Weise besser umsgefinnligien Overflißschen der Gefüllwundung anpassen, ohne daß die gesamte Gefüßstitze unstabil wird.

Durch Verwendung unterschiedlicher Rastelemente können bei ein und demselben Stent unterschiedliche Durchmesser im aufgeweiteten Zustand eingestellt werden. Es wird dadurch möglich, beispielsweise Stents mit Einschnürungen zu schaffen, um auf diese Art und Weise eine gezielte Durchflußrate innerhalb des Gefäßes einzustellen.

Die Maschen können eine eckige, runde oder ovale Gestalt aufweisen. Bevorzugt ist eine rautenförmige Gestalt der Maschen. Es sind auch Maschen mit wellenförmiger Gestalt möglich

Um die Einstellung unterschiedlicher Durchmesser mit ein und demselben Stent vornehmen zu können, weisen die Rastelemente vorzugsweise mehrere Raststellungen auf.

Die Rastelemente können auf unterschiedliche Weise ausgebildet sein, webei man in ihrer Bewegungsrichtung dehen ungsblockierende und stauchungsblockierende Rastelemente unterscheidet. Unter den dehnungsblockierenden Rastelementen versteht man solche, die so ausgebildet und

in der Masche derart angeordnet sind, daß sie im aufgeweiteten Zustand der Gefäßstütze die Dehnung der Masche in axialer Richtung verhindern, so daß sich die Gefäßstütze nicht wieder zusammenziehen kann.

Die stauchungsblockierenden Rastelemente sind derart ausgebildet und innerhalb der Maschen angeordnet, daß im aufgeweiteten Zustand der Gefäßstütze eine Stauchung der Masche in Umfangsrichtung verhindert wird, so daß sich die Gefäßstütze nicht wieder zusammenzieben kann.

 Vorzugsweise umfassen die Rastelemente ein Steckelement und ein Aufnahmeelement.

Wenn es sich um dehnungsblockierende Rastelemente handelt, werden diese vorzugsweise in axiale Richtung gegenüberliegend angeordnet. Bei stauchungsblockierenden Rastelementen erfolgt die Anordnung der Steckelemente und Aufnahmselemente vorzugsweise gegenüberliegend in Umfanserichtung.

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform weisen das Steckeloment und das Aufnahmeelement jeweils Rastzähne auf, die je nachdem, ob es sich um dehnungs- oder stauchungsblockierende Rastelemente handelt, unterschiedlich geformt sein können.

Die Ratzülme zu den dehnungsblockierenden Rastellementen sind derrat unsgehöltel, das is beim Aussinderschieden von Strockelement und Aufmähmeilement blockieren. Entsprechend sind die Raställnen auf en stanchungsblockierenden Rastelementen so geformt, daß sie beim Zasammenstechen von Steckelement und Aufmähmeilement blockieren. In der Richtung in der die Rastzälne bei der Besegung von Steckelement und Aufmähmeilement, blockieren. In der Richtung in der die Rastzälne bei der besegung von Steckelemen und Aufmähmeilement, blockieren, können die Rastzälne übereinsichen blockieren, können die Rastzälne übereinsindergleiten, send ab beim Dehnen der Geffäßtütter ein beibeiger Durchmesser eingestellt werden kann. Erst in der Endstellung, wenn die Geffäßtütte beurteb ist, sich wieder zusammenzziehen, setzt die blockierende Wirkung der Rastzälne durch ein Verhalten oder Abstitzen ein.

Um beim Aufweiten der Gelfäßtiltze vorgegebene gegebenenfalls unterschiedliche Durchunsest der Gelfäßtiltze einstellen zu können, können alle oder nur ausgewählte dehnungsblockierende Ratelemente mit mindestenten sinen Anschlägelement versrehen sein. Das Anschlägedement ist vorzugsweise zwischen den Rastzähnen und dem befestigten Ende des Steckelementes angordent. Beim Incinanderstekken von Steckelement und Aufmahmeelement wird somit die Behopoistion durch das Anschlägelement (steglegt).

Üm Gefäßtützen zur Durchfüßtergulterung berstellen zu können, werden vorzugsweise Rastelemente mit Anschlagelementen in einem mittleren Abschnitt der Gefäßtütze augeordnet, so daß in diesem Bereich sich die dehungsblokso kierenden Rastelemente nicht so weit ineinanderschieben können, wie die übrigen Rastelemente, wodurch eine Einschnürung der Gefäßtütze erzielt wird.

Vorzugsweise sind die Rastelemente an Knotenpunkten der Petestruktur angeoordnet. Dies hat den Vorteil, daß die Netzstruktur in diesen Punkten am stabilsten ist, so daß ein unbeabsichtigtes Abbrechen der Rastelemente beim Implanteren vermieden werden kann.

Der regelmäßige Aufbau der Gefäßstitze aus einer Vielzahl von Maschen bietet ferner die Möglichkeit, im geltmä-60 ligen Abständen Sollbruchstellen vorzusehen. Diese Sollbruchstellen können in den Wänden der Maschen oder an den Knotenpunkten der Neizstruktur ausgebildet sein. Dadurch kann auf einfache Weis ods auf Mösungeverhalten und die Größe der frei werdenden Stentteile während des Ab-60 bauprozesses gesteuert werden.

Netzmaschen haben den weiteren Vorteil, daß innerhalb der Maschen trotz des Vorsehens von Rastelementen noch ausreichend Platz zur Verfügung steht, Medikamentenreservoire anzuordnen. Vorzugsweise ist mindestens an einer Maschenwand mindestens ein Medikamentenreservoir vorgesehen. Das Medikamentenreservoir kann beispielsweise an die Maschenwand angeformt sein und aus demselben Material bestehen wie die Masche, Vorzugsweise ist die Wanddicke des Medikamentenreservoirs an die Abbaurate des biologisch abbaubaren Wandmaterials angepaßt. Dadurch kann der Zeitpunkt, an dem das Medikament an die Gefäßflüssigkeit abgegeben wird, vorherbestimmt werden. Vorzugsweise wird als biologisch abbaubares Material Poly- 10 Lactid verwendet.

Bei der Herstellung der Gefäßstütze wird vorzugsweise zunächst eine Netzmatte gebildet, die an ihrer Längsseite Verbindungselemente aufweist. Zur Herstellung der Netzmatte wird vorzugsweise das LIGA-Verfahren verwendet, 15 Im ersten Herstellungsschritt werden zu einer Netzmatte verbundene flache Maschen mit integrierten Rastelementen hergestellt. Nach dem Ablösen dieser flachen Strukturen vom Substrat wird die Netzmatte gerollt und die beiden ofebenfalls wieder durch mechanische Strukturen fixiert werden kann. Es ist auch möglich, die beiden Längskanten zu verschweißen oder zu verkleben.

Es können beliebige, abbaubare Materialien verwendet werden, die im LIGA-Verfahren direktlithographisch oder 25 unter Nutzung von Abformtechniken nutzbar sind.

Vorzugsweise wird die Netzstruktur aus mindestens zwei Schichten hergestellt. Vorzugsweise werden drei Schichten übereinander ausgebildet, wobei eine Bodenschicht, eine Mittelschicht und eine Deckschicht unterschieden wird.

Dieser Aufbau eignet sich insbesondere dann, wenn Medikamentenreservoire innerhalb der Maschen angeordnet werden sollen.

Beispielhafte Ausführungsformen werden nachfolgend

anhand der Zeichnungen näher erläutert. Es zeigen: Fig. 1 die perspektivische Darstellung einer Gefäßstütze

im komprimierten Zustand, Fig. 2 die in Fig. 1 gezeigte Gefäßstütze im aufgeweiteten

Zustand, Fig. 3 einen Ausschnitt aus einer Netzmatte für die Her- 40 stellung der in Fig. 1 gezeigten Gefäßstütze,

Fig. 4a und 4b perspektivische Darstellungen der Masche aus der in Fig. 3 gezeigten Netzmatte im komprimierten und im gedehnten Zustand,

Fig. 5 eine perspektivische Darstellung der in Fig. 4a ge- 45 zeigten Masche mit Medikamentenreservoir, Fig. 6 eine Netzmatte in perspektivischer Darstellung mit

Steckelementen gemäß einer weiteren Ausführungsform, Fig. 7 eine perspektivische Darstellung einer Gefäßstütze

aus der in Fig. 6 gezeigten Netzmatte und

Fig. 8 die perspektivische Darstellung einer Netzmatte mit Rastelementen gemäß einer weiteren Ausführungsform. In der Fig. 1 ist eine Gefäßstütze 1 in perspektivischer Darstellung im komprimierten Zustand, d. h. im noch nicht in ein Gefäß eingesetzten und somit noch nicht aufgeweite- 55 ten Zustand dargestellt. Die Gefäßstütze 1 besitzt eine Netzstruktur 3, die aus einer regelmäßigen Anordnung von Maschen 8 besteht, die in der hier gezeigten Ausführungsform eine rautenförmige Gestalt aufweisen. Die Maschen 8 sind derart angeordnet, daß die jeweiligen Eckpunkte der Rauten, 60 die Knotenpunkte 10 bilden, in axialer Richtung 12 bzw. in Umfangsrichtung 13 der Gefäßstütze 1 gegenüberliegen,

Jede Masche 8 bildet ein Parallelogramm, so daß bei einer Aufweitung der Gefäßstütze 1 sich die Maschen in Umfangsrichtung 13 strecken und in axialer Richtung 12 gleich- 65 zeitig zusammenziehen, wie dies in der Fig. 2 dargestellt ist. Die durch einen nicht dargestellten Ballonkatheter bewirkte radiale Aufweitung ist in der Fig. 2 durch die Pfeile 11 ange-

deutet. Die Aufweitung der Gefäßstütze 1 geht daher mit einer Längenkontraktion einher

In der Fig. 1 sind in einem Teil der Maschen 8 Rastelemente 20 in Form von Steckelementen 21a und Aufnahmeelementen 22a angeordnet, Hierbei wechseln sich Längsreihen von Maschen 8 mit Rastelementen 20 mit Maschenreihen ab, die keine Rastelemente aufweisen. Die Rastelemente 20 sind in axialer Richtung 12 an gegenüberliegenden Seiten der Masche angeordnet, so daß beim Aufweiten der Gefäßstütze 1 sich das Steckelement 21a und das Aufnahmeelement 22a aufeinander zubewegen und das Steckelement in das Aufnahmeelement 22a eingeführt wird. Dies bedeutet, daß im aufgeweiteten Zustand, wie dies in

der Fig. 2 gezeigt ist, die Rastelemente 20 in die Lage versetzt werden, zusammenzuwirken und die aufgeweitete Netzstruktur 3 zu stabilisieren. Das Aufnahmeelement 22a umgreift hierbei das Steckelement 21a, wobei beide Rastelemente 20 mit Rastzähnen 23a und 24a versehen sind, die in Form von Widerhaken ausgebildet sind. Die Anzahl der fenen Kanten miteinander verbunden, wobei die Verbindung 20 Rastzähne 23a, 24a definiert die Anzahl der möglichen Raststellungen. Nach dem Zusammenstecken von Aufnahmeelement und Steckelement 21a greifen diese Rastzähne ineinander und verhindern eine Dehnung der Maschen 8 in axialer Richtung, und somit ein Zusammenziehen der gesamten Gefäßstütze 1. Es handelt sich in dieser Ausführungsform somit um dehnungsblockierende Rastelemente

Bei der Herstellung der Gefäßstütze 1 wird von einer Netzmatte 2 ausgegangen, wie sie beispiels weise in den Fig. 3 und 6 dargestellt ist. An den jeweiligen Längsseiten der Netzmatte 2 sind an den Eckpunkten der außenliegenden Maschen 8 Verriegelungselemente 6 und 7 vorgesehen. Es handelt sich hierbei um zylinderförmige Steckelemente 6 und entsprechend ausgebildete bogenförmige Aufnahmeele-35 mente 7, die dann ineinandergreifen, wenn die Netzmatte 2 zu dem in der Fig. 1 gezeigten Stent 1 zusammengerollt wird. Anstelle dieser Verriegelungselemente 6, 7 kann die Netzmatte 2 im zusammengerollten Zustand an den Eckpunkten der außenliegenden Maschen auch verschweißt oder verklebt sein.

In der Fig. 3 ist zu sehen, daß die in der späteren axialen Richtung 12 angeordneten Maschenreihen 17a, 17c, 17e, 17g sich mit Maschenreihen 17b, 17d und 17f abwechseln, in denen keine Rastelemente 20 vorgesehen sind.

Auch bei einer Betrachtung in Querrichtung, d. h. in Umfangsrichtung 13 können Reihen 18a, c, e, g, i, k von Maschenreihen 18b, d, f, h, i unterschieden werden, in denen keine Rastelemente 20 vorgesehen sind.

In der Fig. 4a ist eine außenliegende Masche 8 vergrößert dargestellt. An einem der vier Eckpunkte ist das Verriegelungselement 6 angeformt. Da es sich um eine rautenförmige Masche 8 handelt, sind vier Maschenwände 9a, b, c und d vorgesehen. An gegenüberliegenden Eckpunkten sind das Steckelement 21a und das Aufnahmeelement 22a befestigt, bzw. in der gezeigten Ausführungsform angeformt. Das Steckelement 21a besitzt einen im wesentlichen rechteckigen Querschnitt, wobei an gegenüberliegenden Seiten innerhalb der Masche 8 Rastzähne 23a angeformt sind. Die Oberseite und die Unterseite des Steckelementes 21a sind unstrukturiert

Das Aufnahmeelement 22a ist U-förmig ausgebildet und besitzt einen Steg 25, an dem zwei Schenkel 26a angeordnet sind, die sich dem Steckelement 21a entgegenstrecken. Am freien Ende der Schenkel 26a, 26b sind Federzungen 27a, 27b befestigt, die sich in den Zwischenraum zwischen den beiden Schenkeln 26a und 26b erstrecken. An den gegenüberliegenden Seiten der Federzungen 27a, 27b sind zu den Rastzähnen 23a komplementäre Rastzähne 24a angeordnet.

Wenn wie in der Fig. 4b dargestellt ist, die Masche 8 in Umfangsrichtung 13 gedehnt worden ist und sich die Masche somit in axialer Richtung 12 verkürzt hat, schiebt sich das Steckelement 23a in das Aufnahmeelement 22a, wodurch die beiden Federzungen 27a und 27b nach außen gedrückt werden, so daß die Rastzähne 23a und 24a übereinandergleiten können. Wenn die Endstellung erreicht ist, die durch den Ballonkatheter beim Aufweiten der Gefäßstütze definiert wird, und die Masche aufgrund ihrer elastischen Materialeigenschaften bestrebt ist, sich wieder in axialer 10 Richtung 12 zu dehnen, greifen die Rastzähne 23a, 24a ineinander und blockieren somit die axiale Dehnung.

In der Fig. 5 ist eine weitere Masche 8 dargestellt, die die in den Fig. 4a, 4b gezeigten Rastelemente 20 aufweist. Zusätzlich sind an den Maschenwänden 9a, 9b, 9c und 9d Me- 15 4 Längsseite dikamentenreservoire 30a-d unterschiedlicher Größe angeordnet. Es handelt sich um zwlindrische Medikamentenreservoire, deren Höhe der Höhe der Maschenwände 9a-9d entspricht. Die Wanddicke dieser Medikamentenreservoire 30a-d ist auf die Abbaurate des verwendeten Wandmaterials 20 9a, b, c, d Maschenwand eingestellt, so daß der Zeitpunkt der Medikamentenabgabe

vorgegeben werden kann.

Die in der Fig. 5 gezeigte Masche 8 besitzt einen drei-schichtigen Aufbau. Um diesen Aufbau zu verdeutlichen, sind die beiden Medikamentenreservoire 30c und 30d teil- 25 weise im Schnitt dargestellt. Auf einer Bodenschicht 40, die auch gleichzeitig die Bodenplatte der Medikamentenreservoire bildet, ist eine Mittelschicht 41 aufgebracht, die im Bereich der Medikamentenreservoire entsprechende Ausnehmungen zur Aufnahme der Medikamente aufweist, 30 Hieran schließt sich nach oben eine Deckschicht 42 an, die im Bereich der Medikamentenreservoire die Ausnehmungen in der Mittelschicht 41 verschließt. Da die Wände 9a-9d, die Medikamentenreservoire 30a-30d und die Rastelemente 20 alle dieselbe Stärke aufweisen, ist die Herstel- 35 27a, b Federzunge lung der Maschen durch den gezeigten Schichtaufbau auf einfache Weise möglich.

In der Fig. 6 ist eine Netzmatte 2 dargestellt, bei der die Steckelemente 21a im Abschnitt 35 mit unterschiedlich großen Anschlagelementen 28a, b, c versehen sind. Diese An- 40 41 Mittelschicht schlagelemente 28a, b, c sind zwischen der Befestigungsstelle der Steckelemente 21a und den Rastzähnen 23a angeordnet. Beim Zusammenfügen von Steckelement und Aufnahmeelement wird der Einsteckweg durch die Anschlagelemente begrenzt, indem die Stirnfläche der Schenkel 26a, 45 26b an den Stirnflächen der Anschlagelemente 28a, b und c anliegen. Die Länge des Einsteckweges wird durch die Dicke bzw. durch die Anordnung der Anschlagelemente 28a-c festgelegt. Die Anschlagelemente 28a sind weiter vom freien Ende des Steckelementes 21a entfernt als die 50 Anschlagelemente 28b oder die Anschlagelemente 28c. Dementsprechend weisen die entsprechenden Steckelemente 21 a weniger Rastzähne 23a auf, so daß insgesamt auch weniger Raststellungen möglich sind. Die abgestufte Anordnung der Anschlagselemente 28a-28c im Bereich 35 55 führt beim Aufweiten des aus dieser Netzmatte 2 gebildeten Stents zu einer Einschnürung, wie dies in der Fig. 7 dargestellt ist. Eine solche Gefäßstütze 1 eignet sich zur Einstellung des Gefäßdurchflusses.

In der Fig. 8 ist eine Netzmatte 2 mit Rastelementen 20 60 gemäß einer weiteren Ausführungsform dargestellt. Steckelemente 21b und Aufnahmeelemente 22b sind in Umfangsrichtung gegenüberliegend angeordnet, wobei es sich in der hier gezeigten Ausführungsform um stauchungsblockierende Rastelemente 20 handelt. Im komprimierten Zustand 65 der Gefäßstütze sind die Steckelemente 21b und die Aufnahmeelemente 22b zusammengefügt und werden aufgrund der Aufweitung der Gefäßstütze in Umfangsrichtung 13

auseinandergeschoben. Hierbei gleiten die Rastzähne 23b und 24b übereinander bis der vorgegebene Endzustand der Gefäßstütze erreicht ist. Aufgrund der Materialeigenschaften der Maschen 8 sind diese bestrebt, sich in Umfangsrichtung 13 danach wieder zusammenzuziehen, woraufhin die Rastzähne 23b und 24b ineinandergreifen und sich gegenseitig abstützen, um auf diese Art und Weise eine weitere Kontraktion in Umfangsrichtung 13 zu verhindem.

Bezugszeichenliste

1 Gefäßstütze (Stent)

2 Netzmatte

3 Netzstruktur

5 Schmalseite

6 Verbindungsclement 7 Verbindungselement

8 Masche

10 Knotenpunkt 11 radiale Richtung

12 axiale Richtung

13 Umfangsrichtung 14 Sollbruchstelle

17a. b Längsreihe 18a, b Querreihe

20 Rastelement 21a, b Steckelement

22a, b Aufnahmeelement

23a, b Rastzahn 24a, b Rastzahn

25 Steg 26a, b Schenkel

28a, b, c Anschlagelement

30a, b, c, d Medikamentenreservoir 35 Einschnürung

40 Rodenschicht

42 Deckschicht

Patentansprüche

1. Implantierbare Gefäßstütze (Stent) mit einer rohrförmigen Struktur, die in Umfangsrichtung dehnbar ist und biologisch abbaubares Material aufweist, dadurch gekennzeichnet,

daß die rohrförmige Struktur eine netzartige Struktur (3) mit Maschen (8) ist, die bei Dehnung in Umfangsrichtung (13) gleichzeitig in axialer Richtung (12)

stauchbar sind, und

daß mindestens eine in Axialrichtung (12) und/oder mindestens in Umfangsrichtung (13) angeordnete Reihe (17a-g, 18a-k) von Maschen (8) selbsthemmende Rastelemente (20) aufweisen, die bei Formveränderung der Maschen (8) zusammenwirken.

2. Gefäßstütze nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Maschen (8) eine N-eckige, runde oder ovale Gestalt aufweisen.

3. Gefäßstütze nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Maschen (8) eine rautenförmige Gestalt aufweisen.

4. Gefäßstütze nach Anspruch 1. dadurch gekennzeichnet, daß die Maschen (8) eine wellenförmige Gestalt aufweisen.

5. Gefäßstütze nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Rastelemente (20) mehrere Raststellungen besitzen.

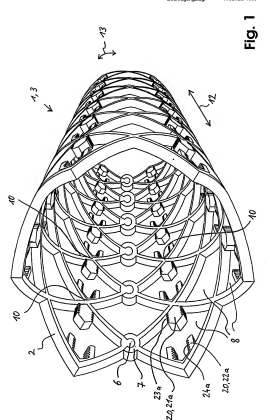
- Gefäßstütze nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Rastelemente (20) in ihrer Bewegungsrichtung dehnungsblockierend oder stauchungsblockierend ausgebildet sind.
- Gefäßstütze nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Rastelemente (20) ein Steckelement (21a, b) und ein Aufnahmeelement (22a, b) umfässen.
- Norman (12) oder in Umfangrichtung (13) gegenüberliegend angeordnet sind
- Gefäßstütze nach Anspruch 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Steckelement (21a, b) und das Aufnahmeelement (22a, b) jeweils Rastzähne (23a, b, 24a, b) aufweisen.
- 10. Gefäßstitze nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Rastzähne (23a) an den dehnungsblockierenden Rastelementen (20) derart ausgebildet sind, daß sie beim Auseinanderschieben von Steckelement (21a) und Aufnahmeelement (22a) blockieren.
- Gefäßstütze nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Rastzähne (23b, 24b) an den stauzeichungsblockierenden Rastelementen (20) derart ausgebildet sind, daß sie beim Zusammenstecken von Steckelement (21b) und Aufmähmeelement (22b) blockieren.
- Gefäßstütze nach einem der Ansprüche 6 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß die dehnungsblockieren- 30 den Rastelemente (20) mindestens ein Anschlagelement (28a, b, c) aufweisen.
- Gefäßstütze nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß das Anschlagelement (28a-c) zwischen den Rastzähnen (23a) und dem befestigten Ende des 35 Steckelementes (21a) angeordnet ist.
- Gefäßstütze nach einem der Ansprüche 12 oder 13, dadurch gekennzeichnet, daß die Rastelemente (20) mit Anschlagelementen (28a-c) in einem mittleren Abschnitt (35) der Gefäßstütze (1) angeordnet sind.
- Gefäßstütze nach einem der Ansprüche 1 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß die Rastelemente (20) an Knotenpunkten (10) der Netzstruktur (3) angeordnet sind.
- Gefäßstütze nach einem der Ansprüche 1 bis 15, 45 dadurch gekennzeichnet, daß die Netzstruktur (3) an den Wänden (9a-d) der Maschen (8) Sollbruchstellen (20) aufweist.
- Gefäßstütze nach einem der Ansprüche 1 bis 16, dadurch gekennzeichnet, daß sich Sollbruchstellen (20) so an den Knotenpunkten (10) der Netzstruktur (3) befinden,
- Gefäßstütze nach einem der Ansprüche 1 bis 17, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens an einer Maschenwand (9a-d) mindestens ein Medikamentenreserserie 20a. hannendetet.
- voir (30a-d) angeordnet ist.

 19. Gefäßstütze nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, daß das Medikamentenreservoir (30a-d) an der Maschenwand (9a, b, c, d) angeformt ist.
- Gefäßstütze nach Anspruch 18 oder 19, dadurch 60
 gekennzeichnet, daß die Wanddicke des Medikamentenreservoirs (30a-d) an die Abbaurate des biologisch
 abbaubaren Wandmaterials angepaßt ist.
- Gefäßstütze nach einem der Ansprüche 1 bis 20, dadurch gekennzeichnet, daß das biologisch abbaubare 65 Material Polylactid ist.
- Gefäßstütze nach einem der Ansprüche 1 bis 21, dadurch gekennzeichnet, daß die Netzstruktur (3) aus

- mindestens zwei Schichten besteht.
- Gefäßstütze nach Anspruch 22, dadurch gekennzeichnet, daß die Netzstruktur (3) aus einer Bodenschicht (40), einer Mittelschicht (41) und einer Deckschicht (42) besteht.
- 24. Gefäßstütze nach einem der Ansprüche 1 bis 23, dadurch gekennzeichnet, daß die Gefäßstütze (1) aus einer Netzmatte (2) gebildet ist, die an ihrer Längsseite (4) Verbindungselemente (6, 7) aufweist.

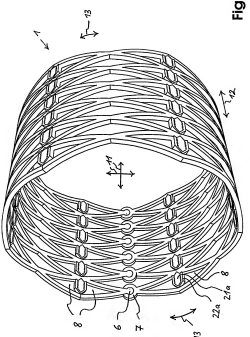
Hierzu 8 Seite(n) Zeichnungen

DE 197 28 337 A1 A 61 F 2/04 7. Januar 1999



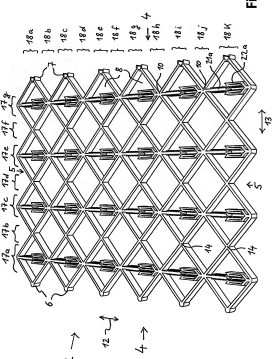
Nummer: Int. Cl.6: Offenlegungstag:

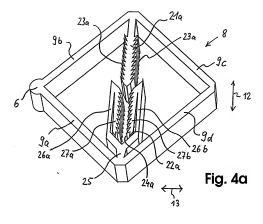
DE 197 28 337 A1 A 61 F 2/04 7. Januar 1999

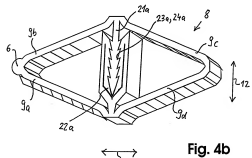


DE 197 28 337 A1 A 61 F 2/04 7. Januar 1999

Fia. 3



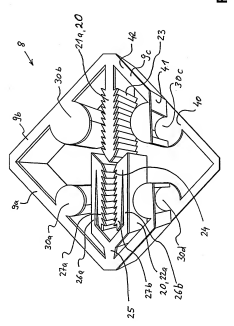




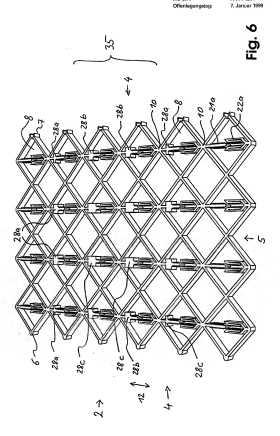
DE 197 28 337 A1 A 61 F 2/04 7. Januar 1999

K

<u>ö</u>

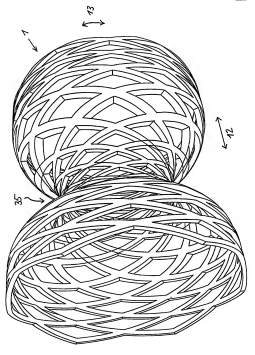


Nummer: Int. Cl.⁶: DE 197 28 337 A1 A 61 F 2/04



DE 197 28 337 A1 A 61 F 2/04 7. Januar 1999

Fig. 7



DE 197 28 337 A1 A 61 F 2/04 7. Januar 1999

~236,246 Fig. 8